PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



51) Classification internationale des brevets ⁶ :		11) Numéro de publication internationale: WO 99/0740
A61K 38/21 // (A61K 38/21, 31:70)	A1	43) Date de publication internationale: 18 février 1999 (18.02.5
21) Numéro de la demande internationale: PCT/FRS 22) Date de dépôt international: 3 août 1998 (0 30) Données relatives à la priorité: 97/09975 4 août 1997 (04.08.97) 97/10644 26 août 1997 (26.08.97) 97/11543 17 septembre 1997 (17.09.97) 71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCI CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLIC SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]; 51/53 rue teur Blanche, F-75016 Paris (FR). 72) Inventeur; et 75) Inventeur/Déposant (US seulement): DESCHAMPS I LETTE, Evelyne [FR/FR]; 60, avenue Théophile F-75016 Paris (FR). 74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Société de Con ministratifs et Financiers (S.C.A.F.), Service Brevet ques, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris (P. P. P	J3.08.9 IF TO THE TE TO THE T	LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, M MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, S TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, bre ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), bre eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), bre européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, C IE, TT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, C CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG Publiée Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées et déclaration.
AGENT		STRANDED RNA COMBINED WITH AT LEAST AN ANTIVIR OUBLE BRIN EN ASSOCIATION AVEC AU MOINS UN AGE
	t a dou cular di	e stranded RNA (RNAdb) combined with at least an antiviral agent erent types of bepatitis.
(57) Abrégé	a un A	V double brin (ARNdb) en association avec au moins un agent anti
pour une utilisation thérapeutique dans le traitement d'une	malad	virale, en particulier des hépatites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	RS	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquic
AT	Autriche	FR	France	เม	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouveile-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	ic	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SR	Suède		
EE	Estonic	LR	Libéria	8G	Singapour		

PRODUIT COMPRENENT AU MOINS UN ARN DOUBLE BRIN EN ASSOCIATION AVEC AU MOINS UN AGENT ANTI-VIRAL

La présente invention concerne un produit comprenant au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale. Un tel produit peut notamment être utilisé dans le traitement d'une hépatite virale.

La demanderesse a trouvé que l'association d'ARNdb avec un agent anti-viral, et notamment l'interféron, procure un effet synergique inattendu dans le traitement des maladies virales, notamment le traitement d'une hépatite virale.

L'invention a donc pour objet un produit comprenant au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale.

Par ARNdb, on entend de préférence l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique, aussi appelé poly(A)-poly(U) ou Poly-adenur®. D'autres ARNdb peuvent être utilisés pour l'invention, notamment un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique, également connu sous le nom de poly(I)-poly(C), ainsi que ces mêmes complexes modifiés par introduction d'acide uridylique dans la chaîne de l'acide polycytidylique, tel le produit Ampligen® de la société HEMISPHERx (pour une description de ces produits, se référer notamment à la demande de brevet européen EP 0 300 680). L'ARNdb utilisé peut être par exemple un mélange d'ARNdb tels que défini ci-dessus. De préférence, les ARNdb sont préparés selon le procédé décrit dans le brevet français No. 2 622 586.

Par agent anti-viral, on entend dans la présente demande aussi bien un agent agissant directement sur le virus, tel que par exemple la ribavirine ou la lamivudine, qu'un agent immunomodulateur, c'est-à-dire un agent qui diminue ou renforce les défenses immunitaires, tel que la ciclosporine ou un interféron. Les agents anti-viraux associés à l'ARNdb pourront par exemple être choisis parmi un interféron tel que les interférons α,

 β et γ ou les interférons consensus, et en particulier un interféron α (IFN- α), d'autres lymphokines comme les interleukines, par exemple l'IL 6 ou l'IL 9, le ganciclovir, la coumermycine A1, la lamivudine, la ribavirine, la vidarabine, la didéoxyinosine (DDI), l'azathioprine, la prednisolone et la ciclosporine. De préférence, l'agent anti-viral associé à l'ARNdb sera un interféron.

Par interféron α , on entend l'un ou plusieurs des différents interférons α tels que par exemple les interférons $\alpha-2a$, $\alpha-2b$, $\alpha-2c$, $\alpha-n_1$, $\alpha-n_3$, ou tout autre analogue possédant des propriétés immunologiques comparables. Par interféron consensus, on entend par exemple les interférons IFN-con1, IFN-con2 et IFN-con3 (ces interférons consensus sont notamment décrits dans le brevet américain US 5,372,808 ou la demande de brevet PCT WO 93/21229).

Par utilisation thérapeutique simultanée, on entend dans la présente demande une administration de plusieurs principes actifs par la même voie et au même moment. Par utilisation séparée, on entend notamment une administration de plusieurs principes actifs sensiblement au même moment par des voies différentes. Par utilisation thérapeutique étalée dans le temps, on entend une administration de plusieurs principes actifs à des moments différents et notamment un mode d'administration selon lequel l'ensemble de l'administration de l'un des principes actifs est effectué avant que l'administration de l'autre ou des autres ne commence. On peut ainsi administrer l'un des principes actifs pendant plusieurs mois avant d'administrer l'autre ou les autres principes actifs. Il n'y a pas de traitement simultané dans ce cas.

Par maladie virale, on entend notamment une hépatite virale, et en particulier l'hépatite B ou l'hépatite C. Les hépatites virales traitées par le produit selon l'invention pourront être de type chronique ou aigu. De préférence, le produit de l'invention s'adresse aux hépatites chroniques.

L'invention concerne donc notamment un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

- i) un ARNdb en association avec
- ii) un agent anti-viral

25

30

pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'agent anti-viral.

Selon une variante préférée de l'invention, l'invention concerne un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

i) un ARNdb en association avec

PCT/FR98/01727

ii) un interféron

WO 99/07409

pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'interféron. De préférence, l'inteféron utilisé sera un interféron α.

Selon un aspect particulier de l'invention, le produit comprend au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral qui peut être un agent immunomodulateur, et est caractérisé en ce qu'il comprend également au moins un agent anti-viral agissant directement sur les virus pour une utilisation simultanée ou séparée avec le ou les agents immunomodulateurs dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, le ou les agents immunomodulateurs sont des interférons.

Selon une autre variante de l'invention, le produit, qui comprend au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, est caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une maladie virale. Parmi les autres agents anti-viraux utilisables pour cette variante particulière de l'invention, on peut citer d'autres lymphokines que les interférons comme les interleukines, par exemple l'IL 6 ou l'IL 9, le ganciclovir, la coumermycine A1, la lamivudine, la ribavirine, la vidarabine, la didéoxyinosine (DDI), l'azathioprine, la prednisolone et la ciclosporine.

20 Tout particulièrement, l'invention concerne un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

- i) un agent anti-viral en association avec
- ii) un ARNdb,

15

30

- et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent antiviral agissant directement sur les virus
- 25 pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une maladie virale, en particulier d'une hépatite virale.

Différentes séquences d'administration de l'ARNdb et de l'agent anti-viral peuvent être envisagées. Selon un mode particulier de l'invention, l'ARNdb et l'antiviral ne sont pas administrés simultanément. De façon préférentielle, l'ARNdb est administré avant l'agent anti-viral associé. Le traitement par l'ARNdb est étalé de préférence pendant une période de 1 à 12 mois ou plus, par exemple 6 mois, et suivi par une administration sur une durée équivalente ou différente de l'agent anti-viral.

L'invention a également pour objet des compositions pharmaceutiques comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'invention, c'est-à-dire un produit comprenant au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, en association avec des excipients ou supports appropriés, pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement des maladies virales.

De préférence, la maladie virale traitée par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention sera une hépatite virale, telle l'hépatite A, B, C ou G ou les hépatites "non A, non B, non C, non G", c'est-à-dire d'autre type que les hépatites A, B, C ou G. Les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention s'adresseront tout particulièrement au traitement de l'hépatite B ou l'hépatite C. Par ailleurs, les hépatites virales traitées par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent être des hépatites virales aiguës ou chroniques et seront de préférence des hépatites virales chroniques. Les hépatites virales traitées par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention seront de façon particulièrement préférentielle les hépatites chroniques B ou C.

Les compositions pharmaceutiques comprenant un produit selon l'invention peuvent être sous forme d'un solide, par exemple des poudres, des granules, des comprimés, des gélules, des liposomes ou des suppositoires. Les supports solides appropriés peuvent être, par exemple, le phosphate de calcium, le stéarate de magnésium, le talc, les sucres, le lactose, la dextrine, l'amidon, la gélatine, la cellulose, la cellulose de méthyle, la cellulose carboxyméthyle de sodium, la polyvinylpyrrolidine et la cire.

Les compositions pharmaceutiques contenant un produit selon l'invention peuvent aussi se présenter sous forme liquide, par exemple, des solutions, des émulsions, des suspensions ou des sirops. Les supports liquides appropriés peuvent être, par exemple, l'eau, les solvants organiques tels que le glycérol ou les glycols, de même que leurs mélanges, dans des proportions variées, dans l'eau.

25

30

35

Enfin, l'invention concerne l'utilisation d'un produit selon l'invention, c'est-à-dire un produit comprenant au moins un ARNdb et au moins un agent anti-viral pour fabriquer un médicament destiné à traiter des maladies virales, en particulier une hépatite virale. De préférence, la maladie virale traitée par le produit selon l'invention sera l'hépatite B ou l'hépatite C. De préférence, l'agent anti-viral associé à l'ARNdb est un interféron. On préférera tout particulièrement un interféron α (IFN- α).

Le mode d'administration d'un produit selon l'invention est choisi parmi les modes d'administration classiques. Ainsi, l'administration d'ARNdb peut par exemple se faire

15

20

25

par voie topique, orale, parentérale, par injection intramusculaire ou intraveineuse, ou par voie sous-cutanée. De même, l'administration des agents anti-viraux peut se faire selon les mêmes voies. Pour chacun de ces composés, l'homme du métier choisira la méthode d'administration la plus appropriée.

La dose d'administration envisagée pour médicament selon l'invention est comprise entre 0,1 mg à 10 g par administration suivant le type de composé actif utilisé.

Pour l'ARNdb, notamment pour le poly(A)-poly(U), on pourra envisager une dose de préférence comprise entre 10 mg et 3 g par prise. Le produit peut être administré de façon journalière ou plusieurs fois par semaine. On peut par exemple administrer de 15 mg à 1,5 g, de préférence de l'ordre de 50 à 300 mg deux ou trois fois par semaine.

La dose d'interféron sera en principe celle couramment utilisée par l'homme du métier, et de préférence comprise entre 0,5 et 60 millions d'unités internationales par prise. Avec un IFN-α, la prise peut être par exemple de 1 à 50 millions d'unités, de préférence entre 1 et 10 et notamment entre 3 et 6 millions d'unités. Par ailleurs, l'administration peut être journalière ou effectuée plusieurs fois par semaine. On peut notamment effectuer deux ou trois administrations par semaine. Par exemple, on pourra choisir d'administrer entre 3 et 6 millions d'unités deux ou trois fois par semaine.

Selon une autre variante de l'invention, on pourra en outre faire précéder le traitement par l'ARNdb par un traitement par un agent anti-viral. Par exemple, on pourra administrer durant une première période un interféron, de la lamivudine ou de la ribavirine, durant une deuxième période de l'ARNdb, et enfin durant une troisième période un interféron éventuellement associé à au moins un autre agent anti-viral tel la ribavirine ou la lamivudine. De préférence, l'interféron employé pour le traitement sera un IFN-α.

Pour choisir les modes et les doses d'administration, l'homme du métier pourra également consulter utilement l'article suivant (et les références qui y sont citées): Daniel DHUMEAUX, La revue du praticien, 45, p. 2519-2522 (1995).

A moins qu'ils ne soient définis d'une autre manière, tous les termes techniques et scientifiques utilisés ici ont la même signification que celle couramment comprise par un spécialiste ordinaire du domaine auquel appartient cette invention. De même, toutes les publications, demandes de brevets, tous les brevets et toutes autres références mentionnées ici sont incorporées par référence.

Propriétés cliniques des produits de l'invention

Exemple 1:

Un groupe de 10 malades atteints d'hépatite C a été traité successivement par du poly(A)-poly(U), puis par de l'interféron.

- 5 Le traitement s'est déroulé de la façon suivante :
 - dans un premier temps, les malades ont reçu deux fois par semaine durant 24 semaines une dose de 150 mg de poly(A)-poly(U) administrée par voie intraveineuse;
 - à l'issue de ce premier traitement, les malades ont reçu 3 fois par semaine durant 24 semaines une dose de 3 millions d'unités d'interféron administrée par voie intraveineuse.
- A l'issue de ce double traitement, on a observé une rémission de la maladie chez 6 patients, une rémission suivie d'une rechute chez un septième patient, tandis que le traitement n'a pas eu d'effet pour 3 patients seulement.

A titre de comparaison, un traitement effectué uniquement avec de l'interféron offre une rémission dans seulement 20 à 30 % des cas (cf. Daniel DHUMEAUX, *La revue du praticien*, 45, p. 2519-2522 (1995)).

Exemple 2:

15

Deux groupes de malades atteints d'hépatite B chronique active, le premier constitué de 42 patients (groupe A), le second de 44 patients (groupe B), reçoivent, à partir de la même date, les traitements suivants :

- les malades du groupe A reçoivent deux fois par semaine durant 24 semaines une dose de 150 mg de poly(A)-poly(U) administrée par voie intraveineuse, puis trois fois par semaine durant les 24 semaines qui suivent une dose de 6 millions d'unités d'IFN-α administrée par voie sous-cutanée;
- les malades du groupe B ne reçoivent aucun traitement pendant les 24 premières
 semaines, puis reçoivent trois fois par semaine durant les 24 semaines suivantes une dose de 6 millions d'unités d'IFN-α administrée par voie sous-cutanée.

On détermine la présence d'ADN du virus HBV et la séroconversion HBe 24, 48 et 72 semaines après la date de début du traitement éventuel par du poly(A)-poly(U). Les résultats, exprimés en pourcentage des patients répondant au traitement, sont résumés dans le tableau ci-après :

Critère	Aprè sem	es 24 aines	·	ès 48 aines	Aprè sem	es 72 aines
	Groupe A	Groupe B	Groupe A	Groupe B	Groupe A	Groupe B
Absence d'ADN du virus HBV ou réduction de plus de 50 %	40 %	37 %	94 % +	58 % +	71 %	39 % *
Séroconversion HBe	14 %	7 %	29 %	14 %	33 %	9 %

+ p = 0.001; + p = 0.02; + p = 0.006

Conclusion: chez les patients atteints d'hépatite B chronique active, le prétraitement par le poly(A)-poly(U) avant le traitement par l'IFN-α a eu pour résultat d'accroître le taux de réponse au traitement de 6 mois par l'IFN-α et a diminué le nombre de rechutes après ce traitement.

Revendications:

- 1. Produit caractérisé en ce qu'il comprend au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un interféron pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale.
- 5 2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb est l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique.
 - 3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique.
- 4. Produit selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'interféron est choisi parmi les interférons α , β et γ ou les interférons consensus correspondants.
 - 5. Produit selon la revendication 4, caractérisé en ce que l'agent anti-viral est un interféron α (IFN- α).
 - 6. Produit selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'agent anti-viral.
- 7. Produit selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une maladie virale.
 - 8. Produit selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) un agent anti-viral, en association avec
- 20 ii) un ARNdb,
 - et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent antiviral agissant directement sur les virus
 - pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une maladie virale.
- 9. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que la maladie virale est une hépatite virale, de préférence une hépatite virale chronique.

-9-

- 10. Produit selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
- 11. Produit selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.
- 5 12. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec des excipients ou supports appropriés.
 - 13. Utilisation d'un produit selon l'une des revendications 1 à 11 pour fabriquer un médicament destiné à traiter des maladies virales, en particulier une hépatite virale.
- 14. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que la maladie virale est l'hépatite B.
 - 15. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que la maladie virale est l'hépatite C.

REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 01 Fevrier 1999 (01.02.99); revendications 1,5-11 et 13 à 15 modifiée; autres revendications inchangées (2 pages)]

- 1. Produit caractérisé en ce qu'il comprend au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un interféron pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une hépatite virale.
- 5 2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb est l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique.
 - 3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique.
- 4. Produit solon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'interféron est
 choisi parmi les interférons α, β et γ ou les interférons consensus correspondants.
 - 5. Produit selon la revendication 4, catactérisé en ce que l'interféron est un interféron α (IFN- α).
 - 6. Produit selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'interféron.
- 7. Produit selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une hépatite virale.
 - 8. Produit selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) un agent anti-viral, en association avec
- 20 ii) un ARNdb,
 - et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent antiviral agissant directement sur les virus
 - pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une hépatite virale.
- 9. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est une hépatite virale chronique.

FEUILLE MODIFIEE (ARTICLE 19)

- 10. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
- 11. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.
- 12. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec des excipients ou supports appropriés.
 - 13. Utilisation d'un produit selon l'une des revendications 1 à 11 pour fabriquer un médicament destiné à traiter une hépatite virale.
- 10 14. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
 - 15. Utilisation sclon la revendication 13, caractérisée en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.

DECLARATION SELON L'ARTICLE 19

Les documents de catégorie X cités dans le rapport de recherche internationale sont les textes des demandes de brevet européen EP 0 300 680 A (D1), EP 0 306 347 A (D2), EP 0 286 224 A (D3), EP 0 281 380 A (D4) et EP 0 213 921 A (D5).

La nouveauté des revendications 1 à 6 et 9 à 15 est contestée du fait des antériorités précitées.

Nous examinerons uniquement la validité de la revendication 1, toutes les autres revendications dépendant de celle-ci.

1. Discussion des documents de l'art antérieur :

Le document D1 concerne l'utilisation d'ARN double brin (ARNdb) pour préparer un médicament destiné à traiter un désordre inflammatoire caractérisé par des niveaux élevés de complexes immunologiques circulant dans le sang d'un patient. Selon une variante particulière de l'invention, on utilise l'ARNdb en association avec une lymphokine, comme par exemple un interféron ou une interleukine. Ce document antériorise la revendication 1 dans le cas où le désordre inflammatoire serait causé par une maladie virale.

Le document D2 concerne l'utilisation d'un ARNdb pour le diagnostic et le traitement de déficiences en ARNdb.

Le document D3 concerne un produit comprenant de l'ARNdb associé à des inhibiteurs viraux pour une utilisation simultanée, séparée ou séquentielle dans le traitement d'une maladie virale. Ce document aussi antériorise la revendication 1.

Le document D4 divulgue la combinaison d'ARNdh et de lymphokines pour traiter le cancer et des maladies virales. Ce document antériorise la revendication 1.

Enfin, le document D5 concerne l'induction de la production d'interféron par les ARNdb.

On constate cependant qu'aucun des documents cités ne divulgue ni ne suggère que des ARNdb peuvent être utilisés avec un interféron pour obtenir un effet synergique dans le traitement d'une hépatite virale.

Inte. onal Application No PCT/FR 98/01727

A. CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K38/21 //(A61K38/21,31:70)		
According t	o International Patent Classification(IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification A61K	on symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent that a		
Electoreco	lata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 300 680 A (HEM RES INC) 25 January 1989 cited in the application see page 4, line 10-14; claims		1-6,9-15
X	EP 0 306 347 A (HEM RES INC) 8 Ma see page 4, line 60 - page 5, lin see page 19, line 30 - page 20, l	ne 49	1,3-6, 9-15
X	EP 0 286 224 A (HEM RES INC) 12 October 1988 see abstract; claims 1-3 see page 4, line 5-15		1,3-6, 9-15
X	EP 0 281 380 A (HEM RES INC) 7 September 1988 see page 4, line 39-65; claims 1-	-7	1,3-6, 9-15
X Funt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
* Special ca	regories of cited documents:		
"A" docume consid	art defining the general state of the art which is not lered to be of particutar relevance document but published on or after the international	"T" later document published after the Inter or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or the invention	the application but lony underlying the
filing d "L" docume which	late int which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication data of section	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or carnot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c	be considered to current is taken alone fairmed invention
"O" docume other r "P" docume	ant referring to an onal disclosure, use, exhibition or means ant published prior to the international filing date but	cannot be considered to Involve an im document is combined with one or mo ments, such combination being obvious in the art.	re other such docu- us to a person skilled
later tr		"&" document member of the same patent Date of mailing of the international sear	
2	6 November 1998	03/12/1998	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	Leherte, C	

1

Inter unal Application No PCT/FR 98/01727

C/Continue	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	LC1/1K 30/01/2/
etegory ,	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
(EP 0 213 921 A (HEM RES INC) 11 March 1987 see claims 1-8	1,3-6, 9-15
1		

1

information on patent family members

Inter mail Application No
PCT/FR 98/01727

Patent document cited in search report	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0300680	A	25-01-1989	AT	142500 T	15-09-1996
	•••		AU	1618692 A	06-08-1992
			AU	1761195 A	29-06-1995
			AU	1820588 A	19-01-1989
			AU	6199198 A	11-06-1998
			CA	1326999 A	15-02-1994
			CN	1035050 A	30-08-1989
			DE	3855527 D	17-10-1996
			DE	3855527 T	03-04-1997
			DK	399288 A	18-01-1989
			ES	2093607 T	01-01-1997
			FI	883352 A	18-01-1989
			ΪĒ	76914 B	05-11-1997
			ĴΡ	1090126 A	06-04-1989
			JP	2601520 B	16-04-1997
			NO	175023 B	09-05-1994
			OA	8890 A	31-10-1989
			PT	87996 A,B	30-06-1989
			US	5091374 A	25-02-1992
		~~~~~~~~			
EP 0306347	Α	08-03-1989	AT	122402 T	15-05-1995
			AU	1001495 A	30-03-1995
			AU	1736692 A	30-07-1992
			AU	2186488 A	09-03-1989
			AU	4849997 A	12-03-1998
		•	CA	1336683 A	15-08-1995
			CN	1031651 A	15-03-1989
			DE	3853755 D	14-06-1995
			DE	3853755 T	14-12-1995
			DK	491088 A	05-03-1989
			FΙ	884069 A	05-03-1989
			IL	87664 A	15-03-1995
			JP	1131118 A	24-05-1989
			JP	2114685 C	06-12-1996
			JP	8025884 B	13-03-1996
			OA	8911 A	31-10-1989
			PH	26320 A	29-04-1992
			PT	88415 A,B	31-07-1989
			RU	2001917 C	30-10-1993
			US	5593973 A	14-01-1997
			AU	3781189 A	11-01-1990
			AU	684288 B	11-12-1997
			AU	6883694 A	24-11-1994
			CA	1336685 A	15-08-1995
			CN	1039722 A	21-02-1990
			DE	68914201 D	05-05-1994
			DE	68914201 T	14-07-1994
			DK	332289 A	08-01-1990
			EP	0350151 A	10-01-1990
			ES	2066847 T	16-03-1995
			ΙE	63927 B	28-06-1995
			IL	90875 A	12-04-1994
			NZ	229849 A	27-07-1997
			PT	91094 A,B	08-02-1990
			US	5258369 A	02-11-1993
EP 0286224	Α	12-10-1988	US	4950652 A	21-08-1990
			ua	マランリレンと ハ	#T 00 T320
EF 0200224	••		AU	1256288 A	22-09-1988

information on patent family members

Inter mal Application No
PCT/FR 98/01727

Patent document	Publication	Pat	tent family	98/01/2/ Publication
cited in search report	date		ember(s)	date
EP 0286224 A		AU AU CA DE	660673 B 1618892 A 1316832 A 3876125 A	06-07-1995 30-07-1992 27-04-1993 07-01-1993
		DK ES	156688 A 2066782 T	24-09-1988 16-03-1995
		FI GR IE	881305 A 3006340 T 63823 B	24-09-1988 21-06-1993 14-06-1995
		JP JP KR	2656938 B 64000025 A 9613435 B	24-09-1997 05-01-1989 05-10-1996
		MX OA	10786 A 8724 A	01-09-1993 31-03-1989
		PT RU	87039 B 2016572 C	30-11-1992 30-07-1990
EP 0281380 A	07-09-1988	AT AU AU	130760 T 1256588 A 1618992 A	15-12-1995 01-09-1988 06-08-1992
		AU CA	6348398 A 1336810 A	11-06-1998 29-08-1995
		CN DE DE	1032296 A 3854726 D 3854726 T	12-04-1989 11-01-1996 25-07-1996
		DK ES	113188 A 2082749 T	04-09-1988 01-04-1996
		FI IE JP	880961 A 75895 B 1980506 C	04-09-1988 24-09-1997 17-10-1995
		JP JP	7013024 B 63295514 A	15-02-1995 01-12-1988
		KR MX PT	9608009 B 168984 B 86879 B	19-06-1996 16-06-1993 29-05-1992
EP 0213921 A	11-03-1987	SU CA	1836103 A 1326450 A	23-08-1993  25-01-1994
El OEISSEI R	11 03 1307	DK IE	170139 B 59277 B	06-06-1995 09-02-1994
		JP JP JP	1992394 C 7017510 B 62077334 A	22-11-1995 01-03-1995 09-04-1987
		US US	4945082 A 4820696 A	31-07-1990 11-04-1989
***********		US US	5063209 A 4795744 A	05-11-1991 03-01-1989

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Dom , Internationale No

PCT/FR 98/01727

		<del></del>	
A.CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K38/21 //(A61K38/21,31:70)		
Selon la cla	esification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	ie classement)	
Documental	tion consultee autre que la documentationminimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines su	r lesquels a porté la recherche
Base de doi utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (i	nom de la base de données, et el cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	les passages pertinents	no, des revendications visées
X	EP 0 300 680 A (HEM RES INC) 25 janvier 1989 cité dans la demande voir page 4, ligne 10-14; revendic	cations	1-6,9-15
x	EP 0 306 347 A (HEM RES INC) 8 mar	rs 1989	1,3-6, 9-15
	voir page 4, ligne 60 - page 5, li voir page 19, ligne 30 - page 20,	igne 49 ligne 17	
X	EP 0 286 224 A (HEM RES INC) 12 octobre 1988 voir abrégé; revendications 1-3 voir page 4, ligne 5-15		1,3-6, 9-15
	-/	/	
X Vair	la suita du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
"A" docume	s spéciales de documents cités:  ent définissant l'état général de latechnique, non  séré comme particulèrement partinent  ent antérieur, mais publié à la date dedépôt international	document utiérieur publié après la date date de priorité et n'apparlemenant pa technique pertinent, mais citépour co ou la théorie constituent le base de l'ir	s à l'état de la reprendre le principe
"L" docume priorite	rès cette date int pouvant jeter un doute sur une revendoation de  dout n'és pay rétisminer le date dans élipertes d'une	(* document particulièrement pertinent; l' étre considérée comme nouveille ou c inventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l' ne peut être considérée comme impli ne peut être considérée comme impli	omme impliquent une activité naidéré isolément invention revendiquée
"O" docume	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à oposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtintemational, mais	ne peut eur consideres comme impli loraque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier 3° document qui fait partie de la même fa	ou plusieurs autres mbinalison étant évidente
	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	
	6 novembre 1998	03/12/1998	
Nom et adre	rese postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevots, P.B. 5818 Petentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorisé	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	leherte C	

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem , Internationale No PCT/FR 98/01727

° atégorie	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no, des revendications visées
(	EP 0 281 380 A (HEM RES INC) 7 septembre 1988 voir page 4, ligne 39-65; revendications 1-7	1,3-6, 9-15
•	EP 0 213 921 A (HEM RES INC) 11 mars 1987 voir revendications 1-8	1,3-6, 9-15

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 98/01727

		<del></del>			98/01/2/
Document brevet ci au rapport de recher		Date de publication		imbre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
EP 0300680	Α	25-01-1989	AT	142500 T	15-09-1996
			AU	1618692 A	06-08-1992
			AU	1761195 A	29-06-1995
			AU	1820588 A	19-01-1989
			AU	6199198 A	11-06-1998
			CA	1326999 A	15-02-1994
			CN	1035050 A	30-08-1989
			DE	3855527 D	17-10-1996
			DE	3855527 T	03-04-1997
			DK	399288 A	18-01-1989
			ES	2093607 T	01-01-1997
			FI	883352 A	18-01-1989
			IE	76914 B	05-11-1997
			JP	1090126 A	06-04-1989
			JP	2601520 B	16-04-1997
			NO	175023 B	09-05-1994
			OA	8890 A	31-10-1989
			PT	87996 A,B	30-06-1989
			US	5091374 A	25-02-1992 
EP 0306347	Α	08-03-1989	AT	122402 T	15-05-1995
			AU	1001495 A	30-03-1995
			AU	1736692 A	30-07-1992
			AU AU	2186488 A	09-03-1989
			CA	4849997 A 1336683 A	12-03-1998 15-08-1995
			CN	1031651 A	15-08-1995
			DE	3853755 D	14-06-1995
			DE	3853755 T	14-12-1995
			DK	491088 A	05-03-1989
			FI	884069 A	05-03-1989
			IL	87664 A	15-03-1995
			JP	1131118 A	24-05-1989
			JP	2114685 C	06-12-1996
			JP	8025884 B	13-03-1996
			OA	8911 A	31-10-1989
			PH	26320 A	29-04-1992
			PT	88415 A,B	31-07-1989
			RU	2001917 C	30-10-1993
			US Au	5593973 A 3781189 A	14-01-1997 11-01-1990
			AU	684288 B	11-12-1997
			AU	6883694 A	24-11-1994
			CA	1336685 A	15-08-1995
			CN	1039722 A	21-02-1990
			DE	68914201 D	05-05-1994
			DE	68914201 T	14-07-1994
			DK	332289 A	08-01-1990
			EP	0350151 A	10-01-1990
			ES	2066847 T	16-03-1995
			ΙE	63927 B	28-06-1995
			IL	90875 A	12-04-1994
			NZ	229849 A	27-07-1997
			PT	91094 A,B	08-02-1990
			US	5258369 A	02-11-1993
EP 0286224	A	 12-10-1988	US US AU	5258369 A 4950652 A 1256288 A	02-11-1993 

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brovets

Dem 3 Internationale No PCT/FR 98/01727

Document brevet cité au rapport de recherche	Oate de publication		e(s) de la e brevet(s)	Date de publication
EP 0286224 A		CA 1 DE 3 DK ES 2 F1 GR 3 IE JP 2 JP 64 KR 9 MX OA PT	660673 B 618892 A 316832 A 876125 A 156688 A 0066782 T 881305 A 006340 T 63823 B 656938 B 000025 A 613435 B 10786 A 87039 B	06-07-1995 30-07-1992 27-04-1993 07-01-1993 24-09-1988 16-03-1995 24-09-1988 21-06-1993 14-06-1995 24-09-1997 05-01-1989 05-10-1996 01-09-1993 31-03-1989 30-11-1992 30-07-1990
EP 0281380 A	07-09-1988	AT AU 1 AU 6 CA 1 CN 1 DE 3 DE 3 DK ES 2 FI IE JP 1 JP 6 SKR 9 MX PT	130760 T 256588 A 618992 A 348398 A 336810 A 032296 A 854726 D 854726 T 113188 A 082749 T 880961 A 75895 B 980506 C 013024 B 295514 A 608009 B 168984 B 86879 B 836103 A	15-12-1995 01-09-1988 06-08-1992 11-06-1998 29-08-1995 12-04-1989 11-01-1996 25-07-1996 04-09-1988 01-04-1996 04-09-1988 24-09-1997 17-10-1995 15-02-1995 01-12-1988 19-06-1996 16-06-1993 29-05-1992 23-08-1993
EP 0213921 A	11-03-1987	DK IE JP 1 JP 7 JP 62 US 4 US 4	326450 A 170139 B 59277 B 992394 C 017510 B 077334 A 945082 A 820696 A 063209 A 795744 A	25-01-1994 06-06-1995 09-02-1994 22-11-1995 01-03-1995 09-04-1987 31-07-1990 11-04-1989 05-11-1991 03-01-1989